



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 22 апреля 2010 года № ФСР 2009/06183

На медицинское изделие

**Пакеты бумажные «Клинипак» для медицинской воздушной и паровой
стерилизации по ТУ 9398-019-52582566-2009**

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "МК ВИТА-ПУЛ"

(ООО "МК ВИТА-ПУЛ"), Россия, 125212, Москва, ул. Выборгская, д. 16, стр. 1

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "МК ВИТА-ПУЛ"

(ООО "МК ВИТА-ПУЛ"), Россия, 125212, Москва, ул. Выборгская, д. 16, стр. 1

Место производства медицинского изделия

125212, Москва, ул. Выборгская, д. 16, стр. 1

Номер регистрационного досье № 19268 от 30.03.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 93 9819

приказом Росздравнадзора от 22 апреля 2010 года № 3304-Пр/10

и приказом от 11 ноября 2013 года № 6497-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**

М.А. Мурашко

0005632